1.

(19)日本国特許庁(JP)

(51) Int.C1.5

C07K 7/23

A61K 31/00

C07K 1/02

38/04

## (12) 特 許 公 報 (B 2)

FΙ

C07K

C07K 7/23

A61K 31/00

1/02

1/04

(11)特許番号

## 第2944669号

615P

(45)発行日 平成11年(1999)9月6日

識別記号

615

(24)登録日 平成11年(1999)6月25日

1/04		14/59	
			前求項の数9(全21頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	<b>特願昭63-177288</b>	(73)特許権者	999999999 アスタ・メディカ・アクチェンゲゼルシ
(22)出顧日	昭和63年(1988) 7月18日		ャフト ドイツ連邦共和国フランクフルト・ア
(65)公開番号	特開平1-34997		ム・マイン 1・ヴアイスミユラーシュ
(43)公開日	平成1年(1989)2月6日		トラーセ 45
審査請求日	平成7年(1995)7月14日	(72)発明者	アンドルウー・ブイ・シヤリー
(31)優先権主張番号	074126		アメリカ合衆国ルイジアナ・メタイリ
(32)優先日	1987年7月17日		ー・カワネ・アヴエニユー 5025
(33)優先権主張国	米国 (US)	(72)発明者	サンダー・パジヤズ
			アメリカ合衆国ルイジアナ・ニユー・オ
			ーリーンズ・カラン・ブールヴアード・
			ナンパー 5 ダブリユ
		(74)代理人	弁理士 矢野 敏雄
		審査官	新見 浩一
			最終頁に続く

ペプチド、その製造法、該ペプチドを含有する、LHRH拮抗剤

X-R1-R2-R3-Ser-Tyr-R5-Leu-Arg-Pro-R10-NH2

〔式中、

(54) 【発明の名称】

(57) 【特許請求の範囲】

Xは1~7個の炭素原子を有する脂肪族または脂環式カルボン酸の直鎖状または分枝鎖状の鎖からなるアシル基であるかまたはカルバイル基であり、

1

 $R^{1}$  dD - s t dL - Pro D - Phe (4 - CI) s t dD - NaI (2) r a b s

 $R^2$  dD-Phe (4-CI)  $\sigma$   $\delta$   $\delta$ 

R3 はD-IrpまたはD-Pal (3) であり、

 $R^6$  dD -Cit, D -Hci, D -Cit (Q)  $\pm \hbar dD$  -Hci (Q)  $\sigma$   $\delta$   $\delta$ 

R10はGlyまたはD-Alaであり、

但し、QはC1~C3-アルキル基であるものとする〕で示

されるペプチドおよびその製薬学的に認容性の酸付加 塩。

2

I

【請求項2】 Xがアセチル基またはカルバモイル基であり、

 $R^1 \vec{m} D - Nal$  (2) 、 $D - \pm c \vec{u} L - Pro$ 、 $D - Phe \pm c \vec{u} D - Phe$  (4 - C1) であり、

10 R<sup>2</sup>がD-Phe (4-CI) であり、かつ

【請求項1】式1:

R<sup>3</sup>がD--TrpまたはD-Pal(3)である、請求項1記載 のペプチド。

【請求項3】 Xがアセチル基である、請求項1または2 記載のペプチド。

【請求項4】 Xがカルバモイル基である、請求項1また